

POLYARYLENE SULFIDE RESIN COMPOSITION

Patent number: JP58154757
Publication date: 1983-09-14
Inventor: INOUE SHIYUNEI; OKAMOTO MASARU; YANAGI
MASAKATA
Applicant: TORAY INDUSTRIES
Classification:
- International: C08L81/02
- european:
Application number: JP19820036342 19820310
Priority number(s): JP19820036342 19820310

Report a data error here

Abstract of JP58154757

PURPOSE:To provide a polyarylene sulfide resin compsn. having well-balanced excellent resistance to heat and impact, extrusion stability, moldability, color tone and appearance of moldings obtained therefrom, by blending a specified olefin copolymer in a specified amount. **CONSTITUTION:**0.5-50, pref. 5-30pts.wt. olefin copolymer composed of 70- 99wt% alpha-olefin and 30-1wt% alpha,beta-unsaturated acid glycidyl ester, such as ethylene/glycidyl methacrylate copolymer, is incorporated in 100pts.wt. polyarylene sulfide resin having, as a main structural unit, a repeating unit of the formula (wherein Ar is a bivalent arom. residue contg. at least one six-membered carbon ring) to obtain the titled polyarylene sulfide resin compsn.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

⑨ 日本国特許庁 (JP)

⑩ 特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭58—154757

⑪ Int. Cl.³
C 08 L 81/02
// (C 08 L 81/02
23/02)

識別記号

庁内整理番号
7445—4 J
—
6609—4 J

⑬ 公開 昭和58年(1983)9月14日

発明の数 1
審査請求 未請求

(全 5 頁)

⑭ ポリアリーレンスルフィド樹脂組成物

名古屋市港区大江町9番地の1
東レ株式会社名古屋事業場内

⑮ 特 願 昭57—36342

⑯ 発 明 者 柳正名

⑰ 出 願 昭57(1982)3月10日

名古屋市港区大江町9番地の1
東レ株式会社名古屋事業場内

⑱ 発 明 者 井上俊英
名古屋市港区大江町9番地の1
東レ株式会社名古屋事業場内

⑲ 出 願 人 東レ株式会社
東京都中央区日本橋室町2丁目
2番地

⑳ 発 明 者 岡本勝

明 細 書

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィド樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

一般式 —Ar—S— (式中の Ar は少なくとも1つの炭素6員環を含む2価の芳香族残基を示す) の繰り返し単位を主要構造単位とするポリアリーレンスルフィド樹脂100重量部に対し、 α -オレフィン70～99重量%と α 、 β -不飽和酸のグリシジルエステル1～30重量%からなるオレフィン系共重合体0.5～50重量部を含有せしめたことを特徴とするポリアリーレンスルフィド樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は耐熱性、耐衝撃性、押出安定性、成形性、色調および成形品外観が均衡にすぐれたポリアリーレンスルフィド樹脂組成物に関するものである。

ポリフェニレンスルフィドに代表されるポリ

アリーレンスルフィド樹脂はそれ自体すぐれた耐熱性を有しており、なかでもガラス繊維などの強化剤で強化した成形材料は、自動車部品やエレクトロニクス関連部品などの分野において金属代替用に使用されつつあり、大型エンブラに成長する可能性のある素材として注目を浴びている。

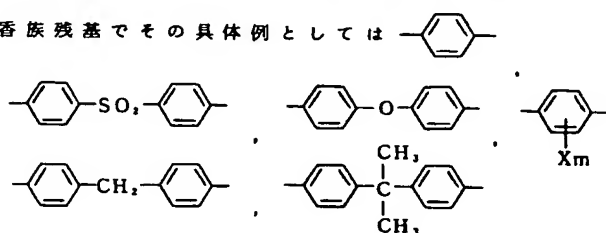
しかしながら非強化のポリアリーレンスルフィド樹脂は押出安定性や成形性が劣り、得られる成形品も黒色で外観が不良であるばかりか、耐衝撃性に代表される機械的性質が不十分であるため、成形材料としてはいまだに使用されていないのが実状である。

そこで本発明者らはガラス繊維などの強化剤を用いることなく、ポリアリーレンスルフィド樹脂の耐衝撃性、押出安定性、成形性および成形品外観を改良することを目的として鋭意検討した結果、ポリアリーレンスルフィド樹脂に特定のオレフィン系共重合体を特定量配合することにより、ポリアリーレンスルフィド樹脂のす

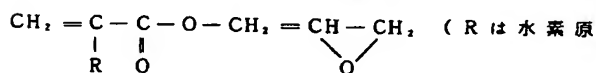
ぐれた耐熱性を良好に保持したまま上記目的の諸特性が均衡に向上し、しかも成形品の色調まで改良されることを見出し、本発明に到達した。

すなわち本発明はポリアリーレンスルフィド樹脂100重量部に対し、 α -オレフィン70～99重量%と α 、 β -不飽和酸のグリシジルエステル1～30重量%からなるオレフィン系共重合体0.5～50重量部を含有せしめたことを特徴とするポリアリーレンスルフィド樹脂組成物を提供するものである。

本発明で用いるポリアリーレンスルフィド樹脂とは一般式 Ar-S の繰り返し単位を主要構成単位とする重合体であり、上記式中のArは少なくとも1つの炭素6員環を含む2価の芳香族残基でその具体例としては



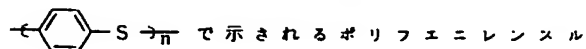
ブテン-1などが挙げられるが、エチレンが好ましく用いられる。また α 、 β -不飽和酸のグリシジルエステルとは、一般式



で示される化合物であり、具体的にはアクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、エタクリル酸グリシジルなどが挙げられるが、なかでもメタクリル酸グリシジルが好ましく使用される。オレフィン系共重合体における α 、 β -不飽和酸のグリシジルエステルの共重合量は1～30重量%、とくに3～20重量%が好ましく、1重量%未満では目的とする改良効果が得られず、30重量%を越えるとポリアリーレンスルフィド樹脂との熔融混練時にゲル化を生じ、押出安定性、成形性および機械的性質などが一層低下するため好ましくない。またオレフィン系共重合体には40重量%以下で、かつ本発明の目的を阻害せしめない範囲であればさらに共重合可能な他

など(XはF、Cl、Brまたは CH_3 、mは1

～3) ●●が挙げられる。なかでも典型的なポリアリーレンスルフィド樹脂は一般式



フィドであり、例えば米国フィリップス・ペトロリアム社から「ライトン」の商品名で市販されているものが使用できる。

これらのポリアリーレンスルフィド樹脂は分子量が1万以上、とくに2万～5万で、融点が270～290℃のものが好ましく使用される。上記「ライトン」は通常分子量が2万以下であるが、例えば特公昭52-12240号公報記載の方法によれば、分子量2万以上の高分子量ポリアリーレンスルフィドを容易に得ることができる。

本発明で用いるオレフィン系共重合体とは α -オレフィンと α 、 β -不飽和酸のグリシジルエステルからなる共重合体であり、ここでいう α -オレフィンとしてはエチレン、プロピレン、

の不飽和モノマ、例えばビニルエーテル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリロニトリル、スチレンなどを共重合せしめてもよい。

上記オレフィン系共重合体の配合量はポリアリーレンスルフィド樹脂100重量部に対して0.5～50重量部、とくに5～30重量部が好ましく、0.5重量部未満では目的とする改良効果が得られず、50重量部を越えるとポリアリーレンスルフィド樹脂自体のすぐれた耐熱性が低下するばかりか、熔融混練時にゲル化を生じて機械的性質、押出安定性および成形性などがかえって不良になるため好ましくない。

上記共重合組成のオレフィン系共重合体を上記の配合割合でポリアリーレンスルフィド樹脂に配合することにより、熔融押出時の押出安定性および射出成形下限圧に代表される成形性が著しく向上し、耐衝撃性、外観および色調が均衡にすぐれた成形品を与える樹脂組成物が得られる。かかる本発明の効果はオレフィン系共重

合体として上記グリシジル基含有共重合体を用いる際に特異的に得られ、他のよく知られているオレフィン系共重合体、たとえばエチレン-酢酸ビニル共重合体やエチレン-プロピレン共重合体を用いる際には同様の効果を得ることはできない。この理由は明らかではないが、おそらくは本発明の組成物において、オレフィン系共重合体中のグリシジル基がポリフェニレンスルフィド樹脂と特異的に作用するものと考えられる。

なお本発明の樹脂組成物には本発明の目的を損なわない範囲において通常の添加剤、例えば酸化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤、滑剤、離型剤、充てん剤、繊維状または粉粒状の強化剤、着色剤、難燃剤、難燃助剤、帯電防止剤、結晶化促進剤および他の熱可塑性または熱硬化性樹脂などをさらに配合することができる。

本発明の樹脂組成物の調整手段にはとくに制限がないが、ポリアリーレンスルフィド樹脂とオレフィン系共重合体とを、ポリアリーレンス

ルフィド樹脂の融点以上の温度で押出機内で熔融混練後、ペレタイズする方法が代表的である。なお熔融混練温度は280～320℃が望ましく、280℃未満ではポリアリーレンスルフィド樹脂の熔融が不十分となり、320℃を越えるとオレフィン系共重合体の架橋反応や熱分解反応を招くため注意を要する。

かくしてなる本発明の樹脂組成物は射出成形や押出成形などの通常の方法で容易に成形することが可能であり、得られる成形品^{やフィルム}は上述の如きすぐれた性能を発揮する。

以下に実施例を挙げて本発明の効果をさらに説明する。

参考例1 (ポリフェニレンスルフィドの調製)

攪拌機付オートクレーブに硫化ナトリウム5モル、N-メチルピロリドン12kgおよび酢酸リチウム二水和物を第1表に示したモル数仕込み、留出物を除去しながら加熱して2時間で205℃にした。次いでこの系へ1,4-ジクロルベンゼン5.1モルを仕込み、20分で245

℃にした後、さらに245℃で5～8kg/cm²のゲージ圧の条件で反応させた。反応生成物を熱湯で数回洗浄し、乾燥することにより、第1表に示した重量平均分子量および融点を有する2種の高分子量ポリフェニレンスルフィドAおよびBを得た。

なお第1表には、ライトンR-4[®] (フィリップス・ペトロリウム社製ポリフェニレンスルフィド) をポリマNo Cとして併せて示した。

第 1 表

ポリマNo	酢酸リチウム二水和物添加量 (モル)	重量平均分子量	融点 (mp)
A	2.5	約30000	284
B	5	約45000	283
C	—	約15000	286

実施例1

第1表に示した各種ポリフェニレンスルフィ

ド (A～C) およびエチレン-メタクリル酸グリシジル (90/10重量比) 共重合体を第2表の割合でドライブレンドし、290～310℃に設定したスクリー押出機により熔融混合した後、混合物をガット状で押出しストランドカッターでペレタイズした。このガット押出時の押出安定性の目安として、全ガットに対するペレタイズ可能なガットの割合を評価すると共に、ペレット色調をL値により判定した。

次に各ペレットを290～300℃に設定した5オンスのスクリーインライン型射出成形機に供し、金型温度140℃の条件でアイソット衝撃試験片、ダンベル試験片および熱変形温度測定用試験片を成形した。

ダンベル試験片成形時に成形性の目安となる成形下限圧を測定すると共に、その難溶性、バリの程度および成形品外観 (表面光沢) を評価した。

得られた各試験片について、ASTM D-256に準じてアイソット衝撃強度を測定した。これ

らの結果を第2表に示す。

特開昭58-154757(4)

第 2 表

	No	配合割合(重量部)		押出安定性 (全ガット に対するペ レタイズ可 能ガット割 合)(%)	ペレット 色 調 L 値	アイゾット衝撃強度 ノッチ付(kg・cm/cm) (25℃)	表 面 光 沢	成 形 性		
		ポリフェニレン スルフィド	エチレン— メタクリル 酸グリシジ ル共重合体					離形性	成 形 下 限 圧 (kg/cm)	バリの 程 度
実施例	1	A 100	10	~100	46	6.7	良好	良好	17	少ない
	2	B 100	10	~100	42	4.2	良好	良好	15	少ない
	3	C 100	10	90	37	3.1	良好	良好	12	少ない
比較例	4	A 100	0	85	25	2.4	不良	不良	10	やや多い
	5	B 100	0	80	27	2.1	不良	不良	10	多い
	6	C 100	0	<50	19	1.6	不良	不良	<10	多い
	7	B 100	0.2	80	29	2.3	不良	不良	10	多い
	8	B 100	70	押出不可能	—	—	—	—	—	—

強度（ノッチ付）は26 kg・cm/cmとほとんど向上しなかった。

特許出願人 東 レ 株 式 会 社

第2表の結果から明らかな様に、本発明の組成物（№1～3）はポリフェニレンスルフィド単品（№4～6）に比較して押出安定性が著しく向上しベレット色調（L値）および成形性の改良効果も大きいばかりか、耐衝撃性および表面光沢が極めてすぐれた成形品を与える。

またエチレン-メタクリル酸グリシジル共重合体の配合量が0.5重量部未満（№7）では目的とする効果が殆んど得られず、50重量部を超える（№8）と押出機内でゲル化が発生し、押出不可能となる。

比較実施例1

第1表（参考例1）のポリフェニレンスルフィド（№B）100重量部とエチレン-酢酸ビニル共重合体（共重合割合80対20（重量比）、日本ユニカー製DQDJ-3868）10重量部を実施例1と同じようにドライブレンド後押出し、その後成形を行なったが、押出安定性はかえって不良となりベレット色調および成形性もほとんど向上しなかった。成形品のアイゾット衝撃